Союз Советских Спиналистических Республик



Комитет по делам изобретений и открытий при Совете Министров CCCP

ПИСАНИ изобретения

К АВТОРСКОМУ СВИДЕТЕЛЬСТВУ

Зависимое от авт. свидетельства № —

Заявлено 27.ХІ.1970 (№ 1497732/23-4)

с присоединением заявки №

Приоритет —

Опубликовано 28.XII.1972. Бюллетень № 5 за 1973

Дата опубликования описания 20.II.1973

М. Кл. С 07d 63/18

УДК 547.821.07.547. .736.07(088.8)

Авторы изобретения Заявитель

В. И. Шведов, И. А. Харизоменова и А. Н. Гринев

Всесоюзный научно-исследовательский химико-фармацевтический институт имени С. Орджоникидзе

СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ ПРОИЗВОДНЫХ 2-АМИНОТИЕНО-(2,3-в) ПИРИДИНА

1

Изобретение относится к способам получения новых соединений — производных 2-аминотиено (2,3-в) пиридина, которые могут найти применение в качестве полупродуктов в производстве физиологически активных веществ.

Использование известной реакции взаимодействия о-ацетаминобензальдегида с α-метиленнитрилами, приводящей к производным 2-аминохинолина, на формильные производные 2-ацетаминотиофена дало возможность 10 получить новые производные 2-аминотиено (2,3-в) пиридина.

Предлагаемый способ получения производных 2-аминотиено (2,3-в) пиридина общей фор- 15 мулы

где R₁ и R₂ — одинаковые или различные и представляют алкил, арил, аралкил или вместе образу- 25 ют циклоалкил;

R₃ — циан, ацил, карбокси, карбэтокси или амид,

заключается в том, что производные тиофена общей формулы

2

где R₁ и R₂ имеют вышеуказанные значения, подвергают взаимодействию с нитрилом общей формулы

 $CN-CH_2-R_3$, где R₃ имеет вышеуказанные значения, при нагревании в среде подходящего органического растворителя, например спирта, в

присутствии пиперидина с последующим выделением целевого продукта известным спосо-

Пример 1. 2 -Амино-3-карбэтокси-5,6-диметилтиено (2,3-в) пиридин.

Смесь 3,95 г (0,02 моль) 2-ацетиламино-3формил-4,5-диметилтиофена, 4 мл (0,037 моль) циануксусного эфира, 40 мл спирта и 0,5 мл пиперидина кипятят 1,5 час, затем реакционную смесь охлаждают и осадок отфильтровывают. Выход 2-амино-3-карбэтокси-5,6-диметилтиено (2,3-в) пиридина 4,5 г (90%). Т. п.т.

193,5—194,5°С (из диоксана). Найдено, %: С 57,63, 57,80; Н 6,00, 5,60; N 10,89, 10,85; S 12,94, 13,20.

 $C_{12}H_{14}N_2O_2S$.

Вычислено, %: С 57,58; Н 5,64; N 11,19; S 12.81.

Пример 2. 2-Амино-3-циан-5,6-диметил-

тиено (2,3-в) лиридин.

Для опыта берут 2,5 г (0,0127 моль) 2-ацетиламино-3-формил-4,5-диметилтиофена, 1,4 г (0,021 моль) динитрила малоновой кислоты, 40 мл спирта и 0,5 мл пиперидина. Реакцию и выделение вещества проводят в условиях примера I. Выход 2-амино-3-циан-5,6-диметил- 10 ацетона). тиено (2,3-в) пиридина 2,4 г (93%). Т. пл.

249,5—250,5°С (из диоксана). Найдено, %: С 59,00, 59,26; Н 4,63, 4,38; N 20,31, 20,70; S 15,87, 15,74.

C₁₀H₉N₃S.

Вычислено, %: С 59,09; H 4,46; N 20,67; S 15,77.

Пример 3. 2-Амино-3-карбэтокси-5,6,7,8-

тетрагидротионафтено (2,3-в) пиридин.

Для опыта берут 7,5 г (0,0264 моль) 2-бензоиламино-3 - формил - 4,5,6,7 - тетрагидротионафтена, 5,6 мл (0,052 моль) циануксусного эфира, 100 мл спирта и 1 мл пиперидина. Реакцию и выделение вещества проводят в условиях примера 1. Выход 2-амино-3-карб- 25 этокси - 5,6,7,8 - тетрагидротионафтено (2,3-в) пиридина 7,1 г (98%). Т. пл. 199,5—200,5°С

(из ацетона). Найдено, %: С 60,82, 60,64; Н 5,87, 5,81; N 9,86, 10,12; S 11,68, 11,75.

C14H16N2O2S.

Вычислено, %: С 60,84; Н 5,83; N 10,14; S 11,58.

Пример 4. 2-Амино-3-циан-5,6,7,8-тетра-

гидротионафтено (2,3-в) пиридин.

Для опыта берут 8,7 г (0,03 моль) 2-бензоиламино-3 -формил - 4,5,6,7-тетрагидротионафтена, 4,1 г (0,06 моль) динитрила малоновой кислоты, 120 мл спирта и 1,2 мл пиперидина. Реакцию и выделение вещества проводят в условиях примера 1. Выход 2-амино-3-циан-5,6,7,8 - тетрагидротионафтено (2,3-в) пиридина 6,8 г (97%). Т. пл. 218,5—219,5°С (из метанола).

 $C_{12}H_{11}N_3S$.

Вычислено, %: С 62,85; Н 4,83; N 18,33; S 13,98.

Пример 5. 2-Амино-3-бензоил-5,6,7,8-тетрагидротионафтено (2,3-в) пиридин.

Для опыта берут 5,6 г (0,0195 моль) 2-бензоиламино-3-формил - 4,5,6,7 - тетрагидротио-5 нафтена, 2,91 (0,02 моль) нитрила бензоилуксусной кислоты, 100 мл спирта и 3 мл пиперидина. Реакцию и выделение вещества проводят в условиях примера 1. Выход целевого продукта 5,6 г (98,2%). Т. пл. 199—200°С (из

Найдено, %: С 70,31, 70,06; Н 5,21, 5,26;

N 8,96, 9,44; S 10,52, 10,70.

C₁₈H₁₆N₂OS. Вычислено, %: С 70,09; Н 5,23; N 9,08; 15 S 10,39.

Предмет изобретения

Способ получения производных 2-аминотиено (2,3-в)лиридина общей формулы

где R₁ и R₂ — одинаковые или различные и представляют алкил, арил, аралкил или вместе образуют циклоалкил;

> R₃ — циан, ацил, карбокси, карбэтокси или амид,

отличающийся тем, что производные тнофена общей формулы

40 где R₁ и R₂ имеют вышеуказанные значения. подвергают взаимодействию с нитрилом общей формулы

$$CN-CH_2-R_3$$
,

Найдено, %: С 62,72, 63,23; Н 5,00, 4,84; 45 где R₃ имеет вышеуказанное значение, N 17,99, 17,96; S 13,92, 13,60. при нагревании в среде подходящего с при нагревании в среде подходящего органического растворителя, например спирта, в присутствии пиперидина с последующим выделением целевого продукта известным способом.

Составитель С. Дашкевич

Редактор 3. Горбунова

Техред З. Тараненко

Корректоры: В. Жолудева и Л. Кириллова

Заказ 271/16 Изд. № 88 Тираж 523 Полписное ЦНИИПИ Комитета по делам изобретений и открытий при Совете Министров СССР Москва, Ж-35, Раушская наб., д. 4/5

30

Union of Soviet Socialist Republics Council of Ministers Committee on Inventions and Discoveries

PATENT DESCRIPTION

Patent Application No. 364613

M. Cl. C 07d 63/18 UDC 547.821.07.547.736.07 (088.8)

Authors: V.I. Shvedov, I.A. Kharizomenova and A.M. Grinev Applicant: S. Ordzhonikidze All-Union Pharmaceutical Chemistry Research Institute

A METHOD OF OBTAINING 2-AMINOTHIENO-(2,3-b) PYRIDINE DERIVATIVES

The invention concerns methods of obtaining new compounds, and specifically 2-aminothieno-(2,3-b) pyridine derivatives, which can be used as semi-finished products in the manufacture of physiologically active substances.

Applying the well-known reaction of interaction between o-acetaminobenzaldehyde and α -methylene nitriles, which results in 2-aminoquinoline derivatives, to formyl derivatives of 2-acetamine thiophene, enabled us to obtain new 2-aminothieno-(2,3-b) pyridine derivatives.

The proposed method of obtaining 2-aminothieno-(2,3-b) pyridine derivatives having the general formula

(1)

where:

 R_1 and R_2 are either the same or different, and represent alkyl, aryl or

aralkyl, or jointly form cycloalkyl,

R₃ is cyan, acyl, carboxy, carboethoxy or amide,

involves reacting thiophene derivatives having the general formula

(2)

where R₁ and R₂ are as above,

with nitrile having the general formula

where R3 is as above,

under heating in a suitable organic solvent, for instance alcohol, in the presence of piperidine, and subsequently isolating the end product in the usual way.

Example 1. 2-amino-3-carboethoxy-5,6-dimethylthieno (2,3-b) pyridine.

A mixture of 3.95 g (0.02 mole) of 2-acetylamino-3-formyl-4,5-dimethylthiophene, 4 ml (0.037 mole) of cyanacetic ester, 40 ml of alcohol and 0.5 ml of piperidine is boiled for 1.5 hrs; the reaction mixture is then cooled and the precipitate filtered off. The yield of 2-amino-3-carboethoxy-5,6-dimethylthieno (2,3-b) pyridine is 4.5 g (90%), with a melting point of 193.5-194.5°C (from dioxane).

Obtained, %: C 57.63, 57.80; H 6.00, 5.60; N 10.89, 10.85; S 12.94, 13.20. $C_{12}H_{14}N_2O_2S$.

Calculated: % C 57.58; H 5.64; N 11.19; S 12.81.

Example 2. 2-amino-3-cyano-5,6-dimethylthieno (2,3-b) pyridine

2.5 g (0.0127 mole) of 2-acetylamino-3-formyl-4,5 dimethylthiophene, 1.4 g (0.021 mole) of malonic acid dinitrile, 40 ml of alcohol and 0.5 ml of piperidine were used in the experiment. The reaction was conducted as in Example 1. The yield of 2-amino-3-cyano-5,6-dimethylthieno (2,3-b) pyridine was 2.4 g (93%), with a melting point of 249.5-250.5°C (from dioxane).

Obtained, %:C 59.00, 59.26; H 4.63, 4.38; N 20.31, 20.70; S 15.87, 15.74 $C_{10}H_9N_3S$.

Calculated, %: S 59.09; H 4.46; N 20.67; S 15.77.

Example 3. 2-amino-3-carboethoxy-5,6,7,8-tetrahydrothionaphtheno (2,3-b) pyridine

7.5 g (0.0264 mole) of 2-benoylamino-3-formyl-4,5,6,7-tetrahydrothionaphthene, 5.6 ml (0.052 mole) of cyanacetic ester, 100 ml of alcohol and 1 ml of piperidine were used in the experiment. The reaction and precipitation were conducted as in Example 1. The yield of 2-amino-3-carbethoxy-5,6,7,8- tetrahydrothionaphtheno (2,3-b) pyridine was 7.1 g (98%), with a melting point of 199.5-200.5°C (from acetone). Obtained, %: C 60.82, 60.64; H 5.87, 5.81; N 9.86, 10.12; S 11.68, 11.75. $C_{14}H_{16}N_{2}O_{2}S$.

Calculated, %: C 60.84; H 5.83; N 10.14; S 11.58.

Example 4. 2-amino-3-cyano-5,6,7,8-tetrahydrothionaphtheno (2,3-b) pyridine

8.7 g (0.03 mole) of 2-benzoyl-amino-3-formyl-4,5,6,7-tetrahydrothionaphthene, 4.1 g (0.06 mole) of malonic acid dinitrile, 120 ml of alcohol and 1.2 ml of piperidine were used in the experiment. The reaction and precipitation were conducted as in Example 1. The yield of 2-amino-3-cyano-5,6,7,8-tetrahydrothionaphtheno(2,3-b) pyridine was 6.8 g (97%), with a melting point 218.5-219.5°C (from methanol). Obtained, %: C 62.72, 63.23; H 5.00, 4.84; N 17.99, 1796; S 13.92, 13.60. C₁₂H₁₁N₃S.

Calculated, %: C 62.85; H 4.83; N 18.33; S 13.98.

Example 5. 2-amino-3-benzoylo-3-5,6,7,8-tetrahydrothionaphtheno (2,3-b) pyridine

5.6 g (0.0195 mole) of 2-benzoylamino-3-formyl-4,5,6,7- tetrahydrothionaphthene,, 2.91 g (0.02 mole) of benzoylacetic acid nitrile, 100 ml of alcohol and 3 ml of piperidine were used in the experiment. The reaction and precipitation were conducted as in Example 1. The yield of the end product was 5.6 g (98.2%), with a melting point of 199-200°C (from acetone).

Obtained, %: C 70.31, 70.06; H 5.21, 5.26; N 8.96, 9.44; S 10.52, 10.70. $C_{18}H_{16}N_2OS$.

Calculated, %: C 70.09; H 5.23; N 9.08; S 10.39.

Claim

The method of obtaining 2-aminothieno-(2,3-b) pyridine derivatives having the general formula

(3)

where:

 R_1 and R_2 are either the same or different, and represent alkyl, aryl or aralkyl, or jointly form cycloalkyl,

R₃ is cyan, acyl, carboxy, carboethoxy or amide,

is distinctive in that thiophene derivatives having the general formula

(4)

where R₁ and R₂ are as above, are reacted with nitrile having the general formula

CN-CH₂-R₃

where the value of R3 is as above,

under heating in a suitable organic solvent, for instance alcohol, in the presence of piperidine, and the end product is subsequently isolated by the usual method.